

Kabergovet 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats.

Autorizado

- Cabergoline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kabergovet 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
50.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Líquido oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02CB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

24/06/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

59182/25-06-2021/K-0243501

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/06/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0312/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Francia Grecia Hungría Irlanda Italia
Lituania Polonia Portugal España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.